PCT

世界知的所有権機関 国際事務局 特許協力条約に基づいて公開された国際出願



WO00/47641 (51) 国際特許分類7 (11) 国際公開番号 C08F 14/18, 2/38, C08K 5/14 A1 2000年8月17日(17.08.00) (43) 国際公開日 (81) 指定国 JP, US, 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, (21) 国際出願番号 PCT/JP00/00735 ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE) 2000年2月10日(10.02.00) (22) 国際出願日 添付公開書類 国際調査報告書 (30) 優先権データ JР 1999年2月15日(15.02.99) 特願平11/36152 (71) 出願人 (米国を除くすべての指定国について) ダイキン工業株式会社 (DAIKIN INDUSTRIES, LTD.)[JP/JP] 〒530-8323 大阪府大阪市北区中崎西2丁目4番12号 梅田センタービル Osaka, (JP) (72) 発明者;および (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ) 斎藤秀哉(SAITO, Hideya)[JP/JP] 樋口哲也(HIGUCHI, Tetsuya)[JP/JP] 小松 聪(KOMATSU, Satoshi)[JP/JP] 小山 哲(KOYAMA, Satoshi)[JP/JP] 〒566-8585 大阪府摂津市西一津屋1番1号 ダイキン工業株式会社 淀川製作所内 Osaka, (JP) (74) 代理人 朝日奈宗太, 外(ASAHINA, Sohta et al.) 〒540-0012 大阪府大阪市中央区谷町二丁目2番22号

(54)Title: PROCESS FOR PRODUCING FLUOROPOLYMER

(54)発明の名称 フルオロポリマーの製造法

(57) Abstract

NSビル Osaka, (JP)

A process for producing a fluoropolymer which comprises polymerizing one or more radical-polymerizable monomers comprising at least one fluoroolefin monomer in the presence of a free-radical polymerization initiator and optionally of an inactive fluorocarbon and a chain transfer agent in a polymerization system where at least one of the components thereof is in a supercritical state. By the process, the polymer is prevented from undergoing generation of unstable terminal groups or a decrease in purity, and a complicated post-treatment, etc. are eliminated.

(57)要約

```
PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)
AE アラブ省長国連組
AG アンティグア・バーブーダ DM ドミニカリア LC カヴァスタン RU ロシア
AL アルバニア EE エストニア LC カヴァスタン SD スクダン
AL アルバニア ES スペイン LK スリ・ランカ SG シンガポール
AT オーストラリア FI フィンランド LR スリ・ランカ SG シンガポール
AU オーストラリア GA ガボン LT リトアニア SL スロヴァキア
AZ アゼルハグジャン GA ガボン LT リトアニア SL スロヴァキア
BB ベルバジェ GB グレング SK スロヴァキア
BB ベルバドス GB グレング SN スロヴァキア
BB ベルバドス GB グレング LV グラヴィア SZ スワジランド
BF アプルギー・ファソ GM ガンピア MA キロッコ TD チャード
BG アルガリア GM ガンピア MD モルドヴァ TJ クジネスタン
BF アラジル GR ギリアャ MG マグドニア旧ユーゴスラヴィア TM トルコダッド・トバゴ TR トリニヴェグリカ TT M トルコダッド・トバゴ TR トリニヴェブ・ビヤオ #カ四 TT M トルコダッド・トバゴ TR トリニヴェブ・ア TR トリニヴェブ・ア TR トリニヴィブ・ア TR トリニヴィブ・ア TR トリニヴェブ・ア TR トリニヴィブ・ア TR トリニヴィブ・ア TR トリニヴィブ・ア TR トリニヴェブ・ア TR トリニヴェブ・ア TR トリニヴェブ・ア TR トリニヴェブ・ア TR トリニヴェブ・ア TR トリニヴィブ・ア TR トリーカイナ TR トリニヴィブ・ア TR トリー・ア TR トリニヴィブ・ア TR トリー・ア TR
```

明 細 書

フルオロポリマーの製造法

技術分野

本発明は、超臨界状態で重合を行なうフルオロポリマーの製造法に関する。

背景技術

フルオロポリマーは、その卓越した耐薬品性、耐溶剤性、耐熱性を示すことから、過酷な条件下で使用されるシール材などの原料として、自動車工業、半導体工業、化学工業等の広い産業分野において使用されている。

従来、これらのフルオロポリマーの製造は、水性媒体中で水溶性ラジカル開始剤または油溶性ラジカル開始剤を用いて、フルオロオレフィンを乳化重合または懸濁重合することにより行なわれてきた。その重合反応場は実質的に生成ポリマー粒子中であったり、重合反応に影響を与えにくい不活性溶剤中であった。

 工程とはいえず、さらに、イオン性開始剤の残渣が製品に混入すると成形体を半導体製造装置用の機器部品として使用する場合には問題となる。

懸濁重合の場合、生成ポリマーの析出による反応槽内壁への付着が発生し、ポリマー収率を悪化せしめ、ポリマー生産コストを上昇させるという問題を有している。

ところで近年、二酸化炭素を中心とした超臨界流体を反応の場として用いる研究が盛んに行なわれるようになってきた。 超臨界流体とは、臨界温度、臨界圧力を共に越えた領域にある流体で、一般的には、経済的理由から臨界点を大きく超えない範囲が積極的に用いられる傾向がある。

超臨界流体は、熱伝導が良く、拡散が早く、粘性が小さいことから、反応媒体として適した性質を有している。

ではている。 では、 では、 では、 では、 では、 では、 では、 での、 では、 での、 での、 での、 でいる。 でい。 でいる。 でい。 WO 00/47641 3 PCT/JP00/00735

本発明者らは、ポリマーの不安定末端基の発生、純度の低下および繁雑な後処理などを解消するべく研究を重

WO 00/47641 4 PCT/JP00/00735

ね、重合反応に関与する必要最小限の成分の存在下に超臨界状態を形成することにより前記の課題を解決し得、 さらに商業スケールでの生産設備費を低く抑えることの できるフルオロポリマーの製造法を完成した。

発明の開示

すなわち本発明は、少なくとも1種のフルオロオレフィンモノマーを含む1種または2種以上のラジカル重合性モノマーを、ラジカル重合開始剤の存在下に、モノマーの少なくとも1種が超臨界の状態である反応場において重合するフルオロポリマーの製造法に関する。

また、少なくとも1種のフルオロオレフィンモノマーを含む1種または2種以上のラジカル重合性モノマーを、実質的に水の不存在下で、ラジカル重合開始剤の存在下に、重合系の全圧力が絶対圧力40MPa以下でかつモノマーの少なくとも1種が超臨界の状態である反応場において重合するフルオロポリマーの製造法に関する。

また本発明は、少なくとも1種のフルオロオレフィンモノマーを含む1種または2種以上のラジカル重合性モノマーを、ラジカル重合開始剤および不活性なフルオロカーボンの共存下に、モノマーおよびフルオロカーボンよりなる群から選ばれた少なくとも1種が超臨界の状態である反応場において重合するフルオロポリマーの製造法に関する。

また、少なくとも1種のフルオロオレフィンモノマーを含む1種または2種以上のラジカル重合性モノマーを、 実質的に水の不存在下で、ラジカル重合開始剤および不 活性なフルオロカーポンの共存下に、重合系の全圧力が WO 00/47641 5 PCT/JP00/00735

絶対圧力40MPa以下で、かつモノマーおよびフルオロカーボンよりなる群から選ばれた少なくとも1種が超臨界の状態である反応場において重合するフルオロポリマーの製造法に関する。

さらに、これらの製造法は、連鎖移動剤を存在させた反応場において重合してもよい。

発明を実施するための最良の形態

本発明において、「モノマーの少なくとも1種が超臨界の状態である反応場」および「モノマーおよび和ルカーボンよりなる群から選ばれた少なくとも1種が超臨界の状態である反応場」とは、つぎの反応場をいう。 ①フルオロカーボンを用いない場合でモノマーが1種の場合は、そのモノマーの臨界圧力および臨界温度をいれる超えた状態の反応場。

②フルオロカーボンを用いない場合でモノマーが2種以い場合でモノフのうち低い 超れらのモノマーのうちい がら でまれらのモノマーが 1 を独立していまっていまっている。たとえばピニリデンフルオライド 温度 である。 1 5 ℃ 0 0 M P a、T c = 9 3 . 9 5 ℃ 0 0 M P aを超え、かつ V d F の 臨界 温度 2 . 9 0 0 M P aを超え、かつ C を超えた 反応 場 (たとえば P c を超えた 反応 場 (たとえば P c を超えた 反応 場 (たとれいてある。 T c = 5 0 ℃) は、本発明においてある。

③フルオロカーポンと少なくとも 1 種のモノマーを用い

WO 00/47641 6 PCT/JP00/00735

る場合は、②と同じく、それらの成分のうちの最も低い 臨界圧力を超え、かつ最も低い臨界圧力を独立していず れも超えた状態の反応場。

なお、本発明においては、これらの超臨界状態の反応場として、上記でいう最も低い臨界点(圧力、温度)に近い領域の反応場を採用することが、エネルギー効率の向上、製造設備費の低減化の観点から好ましい。

反応場が本発明でいう超臨界状態であるか否かは、測定したい系の飽和状態および一相域での圧力、密度および温度の関係を測定(PVT測定)することにより判定できる。しかし、実測値の入手が困難な場合、推算値(日本化学会編、「化学便覧基礎編、改訂5版」、6頁、丸善(株)発行(平成7年3月15日))により代替することもできる。

本発明では、ラジカル重合開始剤の存在下または不活性なフルオロカーボンおよびラジカル重合開始剤の存在下に、超臨界状態の反応場で少なくとも1種のフルオロオレフィンモノマーを含む1種または2種以上のラジカル重合性モノマーを重合する。

本発明において超臨界状態の反応場を形成する成分には、

(1) 少なくとも1種のフルオロオレフィンモノマーを含む1種または2種以上のラジカル重合性モノマーのみ、(2) 少なくとも1種のフルオロオレフィンモノマーを含む1種または2種以上のラジカル重合性モノマーと不活性なフルオロカーポンとの混合物がある。

ラジカル重合性モノマーとしては、

WO 00/47641 7 PCT/JP00/00735

(i) 1 種のフルオロオレフィンモノマー、

(ii) 2 種以上のフルオロオレフィンモノマーの混合物、(iii) 1 種のフルオロオレフィンモノマーと 1 種または 2 種以上の非フルオロオレフィンモノマーの混合物、(iv) 2 種以上のフルオロオレフィンモノマーと 1 種または 2 種以上の非フルオロオレフィンモノマーの混合物が採用できる。

フルオロオレフィンモノマーとしては、テトラフルオロエチレン (TFE)、ヘキサフルオロプロピレン (HFP)、パーフルオロ (アルキルビニルエーテル) (PAVE)、

$$CF = CF$$

/
O
O
 C
 F_3C
 CF_3
 $CF_2 = CFOCF_2CF = CF_2$

また、官能基含有フルオロオレフィンモノマーも使用 できる。官能基含有フルオロオレフィンとしては、たと えば式:

$$X^{1}$$

$$CX_{2} = C - R_{f} - Y$$

(式中、Yは一CH₂OH、一COOH、一SO₂F、一SO₃M(Mは水素、NH₄基またはアルカリ金属)、カルボン酸塩、カルボキシエステル基、エボキシ基またはニトリル基、XおよびX¹は同じかまたは異なりいずれも水素原子またはフッ素原子、R₄は炭素数 1 ~ 4 0 の2 価の含フッ素アルキレン基または炭素数 1 ~ 4 0 のエーテル結合を含有する 2 価の含フッ素アルキレン基を表わす)があげられ、具体例としては、たとえば

 $CF_2 = CFOCF_2 CF_2 CH_2 OH$, $CF_2 = CFO (CF_2)_3 COOH$,

 $CF_2 = CFCF_2COOH$, $CF_2 = CFCF_2CH_2OH$,

 $\begin{array}{c} \mathtt{CF_2} = \mathtt{CFOCF_2} \, \mathtt{CFOCF_2} \, \mathtt{CF_2} \, \mathtt{COOH} \ , \quad \mathtt{CF_2} = \mathtt{CFOCF_2} \, \mathtt{CF_2} \, \mathtt{SO_2} \, \mathtt{F} \ , \\ \mathtt{CF_3} \end{array}$

 $CF_2 = CFCF_2CF_2COOH$, $CF_2 = CFCF_2COOH$,

 $CH_2 = CFCF_2 CF_2 CH_2 CH_2 OH$, $CH_2 = CFCF_2 CF_2 COOH$,

$$\begin{array}{c} \text{CH}_2 = \text{CFCF}_2 \text{ CF}_2 \text{ CH}_2 \text{ CHCH}_2 & \text{CH}_2 = \text{CF (CF}_2 \text{ CF}_2 \xrightarrow{>} \frac{1}{2} \text{ COOH }, \\ \text{O} \end{array}$$

$$CH_2 = CFCF_2 OCFCH_2 OH$$
 , $CH_2 = CFCF_2 OCFCOOH$, $CF_3 CF_3$

 $CH_2 = CHCF_2 CF_2 CH_2 CH_2 COOH$,

 $CH_2 = CH + CF_2 + CH_2 CH_2 CH_2 OH$

 $CH_2 = CH + CF_2 + CH_2 CH_2 COOCH_3$

$$CH_2 = CFCOOH$$
 , $CH_2 = CHCH_2C - OH$ | CF_3

$$CF_3$$
 $CF_2 = CF (OCF_2 CF_{\overline{m}} O - CF_2 - CN)$

(式中、mは0~5、nは1~8)、

$$CF_3 = CF (CF_2 OCF)_{\overline{n}} CF_2 OCF = CF_2$$
 $CN CF_3$

(nt1-4),

 $CF_2 = CFO(CF_2 \rightarrow_n OCF(CF_3)CN$

(nは2~5)、

$$CF_2 = CFO + CF_2 \rightarrow n$$
 CN

(n は 1 ~ 6)、

 $CF_2 = CF [OCF_2CF (CF_3)]_n OCF_2CF (CF_3) CN$

(nは1~2)、または

$$CH_2 = CFCF_2 O + CFCF_2 O \xrightarrow{n} CF - CN$$

$$| \qquad | \qquad |$$

$$CF_3 \qquad CF_3$$

 $(n t 1 \sim 2)$

などがあげられる。

そのほか、非パーフルオロオレフィンモノマーとして ヨウ素含有モノマー、たとえば特公平 5 - 6 3 4 8 2 号 公報や特開昭 6 2 - 1 2 7 3 4 号公報に記載されている パーフルオロ (6, 6 - ジヒドロ - 6 - ヨード - 3 - オ キサー1 - ヘキセン)、パーフルオロ (5 - ヨード - 3 - オキサー1 - ペンテン) などのパーフルオロビニルエ ーテルのヨウ素化物も共重合できる。

非フルオロオレフィンモノマーとしては、たとえばエチレン(ET)、プロピレン、ブテン、ペンテンなどの炭素数 2 ~ 1 0 の α - オレフィンモノマー; メチルビニルエーテル、プロピルビニルエーテル、シクロヘキシルビニルエーテル、ヒドロキシブ

チルビニルエーテル、ブチルビニルエーテルなどのアルキル基が炭素数 1 ~ 2 0 のアルキルビニルエーテルなどがあげられる。

本発明の超臨界状態の反応場での重合は、 つぎのラジカル重合性モノマーの組み合わせが特に好適に適用できる。

- (a) V d F、 T F E、 C T F E などの 1 種の単独重合、
- (b) V d F と H F P の 共 重 合(50~99/1~50モル 比)、
- (c) V d F と H F P と T F E の 共 重 合 (50~98/1~40/1~40 モ ル 比)、
- (d) H F P とエチレンの共重合(1~50/50~99モル比)、
- (e) H F P とエチレンと T F E の共重合(1~50/40~98/1~45モル比)、
- (f) P A V E と T F E の 共 重 合(1~50/50~99モル比)、
- (g) T F E と H F P の 共 重 合(50~99/1~50モル 比)、
- (h) T F E と E T の 共 重 合 (1~99/1~99 モル比)、
- (i) T F E とプロピレンの共重合(1~99/1~99モル比)、
- (j) V d F と T F E の 共 重 合 (1~99/1~99モル比)、
- (k) V d F と C T F E の 共 重 合(1~99/1~99モル 比)、
- (1) V d F と C T F E と T F E の 共 重 合 (50~98/1~30/1~30 モル 比)、

WO 00/47641 12 PCT/JP00/00735

(m) T F E と V d F とプロピレンの共重合(30~98/ 1~50/1~50モル比)、

- (n) エチレンとHFPとVdFの共重合(10~85/10 ~45/1~45モル比)、
- (0) エチレンとHFPとVdFとTFEの共重合 (10~85/10~45/1~30モル比) など。

本発明において反応場にフルオロカーボンを存在させてたいないないないでは、ペンとしては、アクロカーボンとしてリフルオロカーボンタン、トリフルオロンスをファックには、アクロガーフルオロシカーがあば、反応場でも、反応熱の除熱を助けたり、反応解性を調整する。

フルオロカーポンは、使用する場合は、モノマー全量に対して1~500重量%、好ましくは1~300重量%、特に好ましくは1~200重量%とする。多すぎると反応後に回収すべきフルオロカーボン量が多くなり、好ましくない。なお、高分子量物を得るという観点からは、生成したポリマーが反応系に完全には溶解せず、分散状態であることが好ましい。

本発明において反応場に水を共存させることもできるが、後処理工程をより簡素にするためには実質的に水を存在させない方が好ましい。

また本発明においては、さらに目的とするポリマーの分子量を調節するために連鎖移動剤を加えてもよい。

WO 00/47641 13 PCT/JP00/00735

連鎖移動剤としては、炭化水素類、ハロゲン化炭化水 素 類 の ほ か 、 炭 化 水 素 系 の ア ル コ ー ル 類 、 エ ス テ ル 類 、 ケ ト ン 類 、 メ ル カ プ タ ン 類 な ど が あ げ ら れ る 。 炭 化 水 素 類としては、ペンタン、ブタン、ヘキサンなどの炭素数 4~6の炭化水素があげられる。ハロゲン化炭化水素類 としては、たとえばテトラクロルメタン、メチレンクロ ライドなどがあげられる。炭化水素系アルコール類とし ては、たとえばメタノール、エタノール、イソプロパノ ールなどがあげられる。炭化水素系エステル類としては、 たとえば酢酸メチル、酢酸エチル、酢酸プチル、プロピ オン酸エチル、アセト酢酸エチル、マロン酸ジメチル、 マロン酸ジエチル、コハク酸ジメチル、コハク酸ジエチ ルなどがあげられる。炭化水素系のケトン類としては、 たとえばアセトン、アセチルアセトン、シクロヘキサノ ンなどがあげられる。メルカプタン類としては、たとえ ばドデシルメルカプタンなどがあげられる。これらのう ち、少量の添加で分子量を大きく下げられる点から、ペ ン タ ン 、 ブ タ ン 、 マ ロ ン 酸 ジ エ チ ル 、 テ ト ラ ク ロ ル メ タ ン、アセトンおよびドテシルメルカプタンが好ましい。

連鎖移動剤の配合量は、目的とするポリマーの分子量によって適宜決定すればよいが、通常、モノマー全量に対して 0 . 0 1 ~ 5 重量%、特に 0 . 1 ~ 2 重量%とするのが好ましい。

本発明の重合は、ラジカル重合性モノマーの重合を超臨界状態の反応場でラジカル重合開始剤の存在下に行なう。

反応場を超臨界状態にする方法としては、たとえばモーノマーおよび要すればフルオロカーポンを耐圧重合槽に

WO 00/47641 14 PCT/JP00/00735

田 入 し、 臨 界 温 度 以 上 に 昇 温 する ことと り 臨 界 圧 力 に し て 超 臨 界 状 態 を 形 成 す る 方 法 前 内 部 を 臨 界 圧 力 以 上 お よ び 臨 界 温 度 以 上 に 調 節 し た 耐 圧 重 合 槽 に モ ノ 要 ま れ ば フ ル オ ロ カ ー ボ ン を 連 続 的 に 導 分 式 、 半 回 分 式 、 準 続 式 の い ず れ の 方 法 で も 重 合 は 可 能 で あ る。

参考までに、代表的なモノマーおよびフルオロカーボンの臨界圧力(Pc)と臨界温度(Tc)を示しておく。

物質名	Рс	Тс	汝 献
	(M P a)	(K)	
モノマー			
V d F	4.430	303.30	1
НFР	2.900	367.10	2
T F E	3.940	306.00	3
CTFE	3.960	379.00	
PMVE	2.803	362.33	
PEVE	2.266	394.67	5
PPVE	1.901	423.51	5
エチレン	5.041	282.34	6
プロピレン	4.600	364.90	6.
<u>フルオロカーポン</u>			
パーフルオロメタン	3.745	227.51	7
トリフルオロメタン	4.836	298.97	7
ジフルオロメタン	5.830	351.55	8
パーフルオロエタン	3.043	293.03	9
1 , 1 , 2 –	4.056	374.18	1 0
テトラフルオロエタン			

- 1, 1, 1 3.765 345.75 11 トリフルオロエタン 1, 1 - ジフルオロエタン 4.516 386.41 7 パーフルオロシクロブタン 2.773 388.37 12 文献名は以下のとおりである。
- 1: Riddick, J. A., Bunger, W. B., Sakano, T. K.,
 "Organic Solvents: Physical Properties and
 Methods of Purification," 4th Ed., Wiley
 Interscience, New York (1986)
- 2: Matheson Comany, Inc., "Matheson Gas Data Book" unabridged ed., 4 vols., East Rutherford, New Jersey (1974).
- 3: Weiss, G., "Hazardous Chemicals Data Book," Noyes Data Corp. Park Ridge, NJ (1986).
- 4: Engineering Sciences Data, Item 91006, "Vapor Pressures and Critical Points of Liquids.

 Halogenated Ethylenes," ESDU, London

 April (1991).
- 5 : 推算 (Lydersen 法)
- 6: Tsonopoulos, C., Ambrose, D., "Vapor-Liquid Critical Properties of Elements and Compounds. 6. Unsaturated Aliphatic Hydrocarbons" J. Chem. Eng. Data 41, 645 (1996).
- 7: Thermodynamics Research Center, "TRC Thermodynamic Tables, Non-Hydrocarbons" The Texas A&M University System, College Station, TX(1996).
- 8 : Gross, U., Song, Y. W., *Thermal Conductivities of

New Refrigerants R125 and R32 Measured by the Transient Hot-Wire Method" Int. J. Thermophys. 17(3), 607(1996).

- 9: Wilson, L.C., Wilding, W.V., Wilson, H.L., Wilson, G.M., "Critical Point Measurements by a New Flow Method and a Traditional Static Method" J.Chem.Eng.Data 40,765(1995).
- 10: McLinden, M.O., Huber, M.L., Outcalt, S.L.,

 "Thermophysical Properties of Alternative
 Refrigerants: Status of the HFCs" ASME Winter
 Annual Meeting, New Orleans, LA-November
 28(1993).
- 11: Nagel, Bier, K., Int. J. Refrigeration
 19(4), 264(1996).
- 12: Thermodynamics Research Center, 'Selected Values of Properties of Chemical Compounds, "Data Project, Texas A&M University, College Station, Texas (1983).

なお、 反 応 場 を 構成 す る 成 分 が 混 合 系 の 場 合 、 混 合 系 と な る こ と に よ り 臨 界 圧 力 お よ び / ま た は 臨 界 温 度 が 単 独 の 場 合 よ り も 降 下 ま た は 上 昇 す る こ と が あ る が 、 本 発 明 で は 実 際 の 反 応 場 で 最 低 臨 界 圧 力 以 上 か つ 最 低 臨 界 温 度 以 上 に な っ て い れ ば よ い こ と は 前 述 の と お り で あ る。

このように本発明における重合条件は超臨界状態を形成する条件に依存し限定されないが、臨界点に近い領域が好ましく、たとえば重合圧力を2~40MPa、好ましくは4~10MPaとし、重合温度を10~200℃、好ましくは50~150℃とする。重合時間は0.1~

WO 00/47641 17 PCT/JP00/00735

5 0 時間程度である。臨界点を大きく超えて高温高圧とすると反応設備費がかかる。

重合はラジカル重合開始剤の存在下に行なう。ラジカル重合開始剤としては、たとえば有機または無機の過酸化物、過硫酸塩、アゾ化合物などが使用できる。

有機過酸化物としては、たとえば2,5-ジメチルー 2. 5-ピス (t-プチルパーオキシ) ヘキサン、ジー t - プチルパーオキサイドなどのジアルキルパーオキサ イド:イソプチルパーオキサイド、3,5,5ートリメ チルヘキサノイルパーオキサイド、オクタノイルパーオ キサイド、ラウロイルパーオキサイド、ステアロイルパ ーオキサイド、スクシニックアシッドパーオキサイドな どのジアシルパーオキサイド; ジノルマルプロピルパー オキシジカーボネート、ジイソプロピルパーオキシジカ ーポネート、ビス(4 - t - プチルシクロヘキシル)バ ーオキシジカーボネート、ジー2-エトキシエチルパー オキシジカーボネート、ジー2-エチルヘキシルパーオ キシジカーポネート、ジー2ーメトキシブチルバーオキ シジカーボネートなどのパーオキシジカーボネート; 1, 1,3,3-テトラメチルプチルパーオキシネオデカノ エート、1-シクロヘキシル-1-メチルエチルパーオ キシネオテカノエート、 t - ヘキシルパーオキシネオデ カノエート、t-ブチルバーオキシネオデカノエート、 t - ヘキシルパーオキシピパレート、 t - プチルパーオ キシピパレート、1, 1, 3, 3-テトラメチルプチル パーオキシー2-エチルヘキサノエート、2,5-ジメ チルー2, 5 - ピス(2 - エチルヘキサノイルパーオキ シ) ヘキサン、1-シクロヘキシル-1-メチルエチル WO 00/47641 18 PCT/JP00/00735

パーオキシー2 - エチルヘキサノエート、 t - ベーキシルパーオキシ2 - エチルヘキサノエート、 t - ブチルイオート、 t - ブチルハオキシ2 - エチルヘキサノエート、 t - ブチルバーオキシイソプチレート、 t - ブチルパーオキショー ボネート、 t - ブチルパーオキショー ボネーボネート、 t - ブチルパーオキショー ボネーボネート、 t - ブチルパーオキショー ボネート、 t - ブチルパーオキショー ステル;

$$\left(H \left(CF_2 CF_2 \right) + \frac{O}{3} C - O \right) + \left(CF_3 - O \right) + \frac{O}{2} CF_3 - O \right)$$

などがあげられる.

無機過酸化物としては、たとえば過酸化水素があげられる。

過硫酸塩としては、たとえば過硫酸アンモニウム、過硫酸ナトリウム、過硫酸カリウムなどがあげられる。

また過酸化物と過硫酸塩の場合、還元剤と組み合わせて使用することも可能である。

アゾ化合物としては、たとえばシアノー2ープロピルアゾホルムアミド、1,1´ーアゾピス(シクロヘキサンー1ーカルポニトリル)、2,2´ーアゾピス(2ーアミジノプロパン)二塩酸塩、2,2´ーアゾピスイソブチロニトリル、2,2´ーアゾピス(2,4ージメチルパレロニトリル)、2,2´ーアゾピス[Nー(2ープロペニル)-2ーメチルプロピオンアミド]、ポリジメ

WO 00/47641 19 PCT/JP00/00735

チルシロキサンセグメント含有マクロアゾ化合物、2, 21-アゾピス(2,4,4-トリメチルペンタン)、 2, 2'-アゾピス (4-メトキシ-2, 4-ジメチル バレロニトリル)、4,4′-アゾピス(4-シアノ吉 草酸)、2,21-アゾピスイソ酪酸ジメチル、2,21 - アゾビス [2-(2-イミダゾリン-2-イル)プロ パン] 二塩酸塩、2,2′-アゾピス[2-(2-イミ ダゾリンー2ーイル)プロパン]二硫酸塩二水和物、2, 2 ′ - アゾピス [2 - (2 - イミダゾリン - 2 - イル) プロパン]、2,2′-アゾビス{2-メチル-N-[1, 1-ビス(ヒドロキシメチル)-2-ヒドロキシエチル] プロピオンアミド】、2,21-アゾピス(2-メチル - N - [1, 1 - ビス (ヒドロキシメチル) エチル] プ ロピオンアミド)、2,2'-アゾピス[2-メチルー N-(2-ヒドロキシエチル)プロピオンアミド]、2, 2 ′ - アゾピスイソプチルアミドニ水和物、 2 , 2 ′ -ア ゾ ビ ス [2 - (ヒ ド ロ キ シ メ チ ル) プ ロ ピ オ ニ ト リ ル] などがあげられる。

ラジカル重合開始剤はモノマー全量の0.005~10重量%、好ましくは0.05~2重量%とする。

本発明の製造法における重合法としてヨウ素移動重合法 (特開昭 5 3 - 1 2 5 4 9 1 号公報参照) を採用する場合、一般式 (I) :

R (I) x (Br) y (I)

(式中、Rは炭素数1~16の飽和もしくは不飽和の2 価のフルオロ炭化水素基または2価のクロロフルオロ炭化水素基または炭素数1~3の飽和もしくは不飽和の2 価の炭化水素基であり、x およびy は0.1または2で WO 00/47641 20 PCT/JP00/00735

あり、 x + y = 2 である) で表わされる化合物の存在下 に重合するとき、重合速度が大きくなる点で有利である。 式(1)の化合物としては、たとえば1,3-ジョー ドパーフルオロプロパン、1,3-ジョード-2-クロ ロパーフルオロプロパン、1,4-ジョードパーフルオ ロプタン、1,5-ジョード-2,4-ジクロロパーフ ルオロペンタン、1,6-ジョードバーフルオロヘキサ ン、1,8-ジョードパーフルオロオクタン、1,12 - ジョードパーフルオロドデカン、1,16-ジョード パーフルオロヘキサデカン、ジョードメタン、1,.2-ジョードエタン、1, 3-ジョード-n-プロパン、C $F_{2}B_{1}C_{2}$, $B_{1}C_{2}C_{1}C_{2}B_{1}$, $C_{1}C_{3}C_{1}F_{3}C_{1}F_{3}C_{1}F_{2}B_{1}$, CFClBr₂、BrCF₂CFClBr、CFBrCl CFClBr、BrCF2CF2CF2Br、BrCF2C F B r O C F 3、1 - プロモー 2 - ヨードパーフルオロエ タン、1-プロモ-3-ヨードパーフルオロプロパン、 1-プロモー4-ヨードパーフルオロブタン、2-プロ モー3ーヨードパーフルオロブタン、3ープロモー4ー ヨードパーフルオロプテン-1、2-プロモ-4-ヨー ドバーフルオロプテン-1、ベンゼンの各種置換位置の モノョードモノブロモ置換体、ジョードモノブロモ置換 体、 モノヨードジプロモ置換体、 (2 - ヨードエチル) および(2-プロモエチル)置換体などがあげられる。 これらの中でも、重合反応性、架橋反応性、入手の容 易さなどから、 1 、 4 - ジョードパーフルオロブタン、 ジョードメタンなどが好ましい。

また、本発明において、反応に関与しないかぎり、他 の添加剤を加えてもよい。添加剤としては、たとえばラ WO 00/47641 21 PCT/JP00/00735

ジカル重合開始剤の溶剤 (パーフルオロヘキサン、2.2,3,3-テトラフルオロプロピレンアルコールなど)などがあげられよう。

本発明の製造法によれば、前記のラジカル重合性モノマーを構成単位とする含フッ素単独重合体および共重合体が製造できる。これらのフルオロポリマーは樹脂であってもエラストマーであってもよい。

製造できるフルオロポリマーの具体例としては、限定 的ではないが、樹脂としてポリテトラフルオロエチレン (PTFE)、ポリピニデンフルオライド(PVd.F)、 ポリクロロトリフルオロエチレン (PCTFE)、 V d F-TFE共重合体、VdF-TFE-CTFE共重合 体、 TFE-HFP共重合体 (FEP。 HFP含有量 3 0 モル % 以下)、 T F E - P A V E 共 重 合 体 (P F A。 PAVE含有量20モル%以下)などがあげられる。エ ラストマーとしてはVdF-HFP共重合体、VdF-HFP-TFE共重合体、HFP-ET共重合体、HF P-ET-TFE共重合体、HFP-ET-VdF共重 合体、HFP-ET-VdF-TFE共重合体、TFE - PAVE共重合体(PAVE含有量21~50モル%)、 TFE-HFP共 重 合 体 (HFP 含 有 量 3 1 ~ 5 0 モル %) 、 T F E - プロピレン共重合体、 V d F - C T F E 共重合体、TFE-VdF-プロピレン共重合体などが あげられる。

つぎに本発明を実施例に基づいて説明するが、本発明 はかかる実施例のみに限定されるものではない。 実施例 1

5 4 8 m l の内容積のステンレススチール製オートク

WO 00/47641 22 PCT/JP00/00735

レーブを充分窒素置換したのち、真空状態で高圧プランジャーポンプによりヘキサフルオロプロピレン(HFP) およびピニリデンフルオライド (VdF) をそれぞれ 1 1 4 . 2 g および 4 0 . 2 g 仕込み、系内温度 (反応温度) を 1 2 0 ℃に上げたところ系内圧力が 5 . 1 3 M P a となった。

ついで有機過酸化物系のラジカル重合開始剤としてパープチル I (日本油脂 (株) 製の t ープチルパーオキシイソプロピルモノカーボネート) 1 . 1 8 gを 2 , 2 , 3 , 3 - テトラフルオロー n - プロピルアルコール 4 . 0 0 gに溶かしたものを反応場に窒素により圧入し、重合を開始した。重合反応場の圧力は 5 . 1 3 M P a 、 温度 : 1 2 0 ℃であった。この圧力温度条件は H F P の P c (2 . 9 0 0 M P a) を超えかつ V d F の T c (3 0 . 1 5 ℃) を超えている。

反応の進行に伴い系内の圧力が低下するので、圧力低下分をVdF/HFP混合モノマー(78.0/22.0モル比)を圧入することにより補い、5.13MPaで120℃の一定の条件で2.0時間反応を行なった。 反応終了後、残存モノマーを放出し、得られた固形の生成物を150℃で10時間乾燥し無色透明のエラストマー状物86.1gを得た。

このエラストマー状物を ¹⁹F - NMRで分析したところ、組成は V d F / H F P がモル比で 7 0 . 8 / 2 9 . 2 であった。 G P C での分析によると、ポリスチレン換算値で数平均分子量 1 1 , 0 0 0 、重量平均分子量 2 2 , 0 0 0 であった。

WO 00/47641 23 PCT/JP00/00735

実施例 2

5 4 8 m 1 の内容積のステンレススチール製オートクレープを充分窒素置換したのち、真空状態で高圧プランジャーポンプによりパーフルオロシクロプタン(C 3 1 8)、ヘキサフルオロプロピレン(H F P)およびピニリデンフルオライド(V d F)をそれぞれ100g、114.2gおよび40.2g仕込み、系内温度(反応温度)を120℃に上げたところ系内圧力が5.42MPaとなった。

ついで有機過酸化物系のラジカル重合開始剤としてパープチル I 1 . 1 8 g を 2 , 2 , 3 , 3 ーテトラフルオロー n ープロピルアルコール 4 . 0 0 g に溶かしたものを反応場に窒素により圧入し、重合を開始した。重合反応場の圧力は 5 . 4 2 M P a 、温度 : 1 2 0 ℃であった。この圧力温度条件は C 3 1 8 の P c (2 . 7 7 8 M P a)を超えかつ V d F の T c (3 0 . 1 5 ℃)を超えていることから、本発明でいう超臨界状態の反応場を形成している。

反応の進行に伴い系内の圧力が低下するので、圧力低下分を V d F / H F P 混合モノマー(7 8 . 0 / 2 2 . 0 モル比)を圧入することにより補い、5 . 4 2 M P a で 1 2 0 ℃の一定の条件で2 . 0 時間反応を行なった。 反応終了後、残存モノマーを放出し、得られた固形の生成物を 1 5 0 ℃で 1 0 時間乾燥し無色透明のエラストマー状物 1 4 0 . 9 g を得た。

このエラストマー状物を ¹⁹F - N M R で分析したところ、組成は V d F / H F P がモル比で 7 4 . 7 / 2 5 . 3 であった。 G P C での分析によると、ポリスチレン換 WO 00/47641 24 PCT/JP00/00735

算値で数平均分子量21,000、重量平均分子量40,000であった。

実 施 例 3

5 4 8 m 1 の内容積のステンレススチール製オートクレープを充分窒素置換したのち、真空状態で高圧プランジャーポンプにより1,1,2ーテトラフルオロエタン(R 1 3 4 a)、ヘキサフルオロプロピレン(H F P)およびピニリデンフルオライド(V d F)をそれぞれ200g、114.2gおよび40.2g仕込み、系内温度(反応温度)を105℃に上げたところ系内圧力が6.30MPaとなった。

ついで有機過酸化物系のラジカル重合開始剤としてパープチル I 1 . 1 8 g を 2 , 2 , 3 , 3 - テトラフルオロー n - プロピルアルコール 4 . 0 0 g に溶かしたものを反応場に窒素により圧入し、重合を開始した。重合反応場の圧力は 6 . 3 0 M P a 、温度 : 1 0 5 ℃であった。この圧力温度条件は実施例 1 に述べたように本発明でいう超臨界状態の反応場を形成している。

反応の進行に伴い系内の圧力が低下するので、圧力低下分をVdF/HFP混合モノマー(78.0/22. 0モル比)を圧入することにより補い、6.30MPa で105℃の一定の条件で2.0時間反応を行なった。

反応終了後、残存モノマーを放出し、得られた固形の 生成物を150℃で10時間乾燥し無色透明のエラストマー状物31.8gを得た。

このエラストマー状物を ¹⁹F - N M R で分析したところ、組成は V d F / H F P がモル比で 7 7 . 8 / 2 2 . 2 であった。G P C での分析によると、ポリスチレン換 WO 00/47641 25 PCT/JP00/00735

算値で数平均分子量19,000、重量平均分子量36,000であった。

産業上の利用可能性

本発明の超臨界重合法によれば、ポリマーの不安定末端基の発生、純度の低下および繁雑な後処理などを解消でき、さらに商業スケールでの生産設備費を低く抑えることができる。

WO 00/47641 26 PCT/JP00/00735

請求の範囲

- 少なくとも1種のフルオロオレフィンモノマーを含む1種または2種以上のラジカル重合性モノマーを、ラジカル重合開始剤の存在下に、モノマーの少なくとも1種が超臨界の状態である反応場において重合するフルオロポリマーの製造法。
- 少なくとも1種のフルオロオレフィンモノマーを含む1種または2種以上のラジカル重合性モノマーを、実質的に水の不存在下で、ラジカル重合開始剤の存在下に、重合系の全圧力が絶対圧力40MPa以下でかつモノマーの少なくとも1種が超臨界の状態である反応場において重合するフルオロポリマーの製造法。
- 3. 少なくとも1種のフルオロオレフィンモノマーを含む1種または2種以上のラジカル重合性モノマーを、ラジカル重合開始剤および不活性なフルオロカーボンの共存下に、モノマーおよびフルオロカーボンよりなる群から選ばれた少なくとも1種が超臨界の状態である反応場において重合するフルオロポリマーの製造法。
- 4. 少なくとも 1 種のフルオロオレフィンモノマーを含む 1 種は 2 種以上のラジカル重合性モノターおより 2 種以上のラジカル重合 開始系の不存在下で、ラジカル重合 開始系の大力が絶対圧力 4 0 M P a 以下で、かつモノマム おとと フルオロカーポンよりなる 群から選ばれた 重合するフルオロポリマーの製造法。
- 5. さらに連鎖移動剤の存在下に重合する請求の範囲第

WO 00/47641 27 PCT/JP00/00735

- 1項~第4項のいずれかに記載の製造法。
- ラジカル重合性モノマーが1種または2種以上のフルオロオレフィンモノマーである請求の範囲第1項~
 第5項記載の製造法。
- 7. ラジカル重合性モノマーが1種または2種以上のフルオロオレフィンモノマーと非フルオロオレフィンモノマーと非フルオロオレフィンモノマーとの混合物である請求の範囲第1項~第5項記載の製造法。
- 8. 不活性なフルオロカーボンが、ヒドロフルオロカーボンおよび/またはパーフルオロカーボンである請求の範囲第3項~第7項のいずれかに記載の製造法。
- フルオロオレフィンモノマーがピニリデンフルオライド、ヘキサフルオロプロピレン、テトラフルオロエチレン、パーフルオロエチレンおよびフッ化ビニルルよりなる群から選ばれた少なくとも1種である請求の範囲第1項~第8項のいずれかに記載の製造法。
- 10. ラジカル重合性モノマーが、ビニリデンフルオライドを含む請求の範囲第9項記載の製造法。
- 11. ラジカル重合性モノマーが、ピニリデンフルオライドとヘキサフルオロプロピレンとの混合物、ピニリデンフルオライドとヘキサフルオロプロピレンとテトラフルオロエチレンとの混合物、ヘキサフルオロプロピレンとエチレンとテトラフルオロエチレンとパーフルオロ(アルキルビニトラフルオロエチレンとパーフルオロ(アルキルビニ

WO 00/47641 28 PCT/JP00/00735

- 12. ヒドロフルオロカーボンが、ベンタフルオロエタン、テトラフルオロエタン、トリフルオロエタン、トリフルオロメタンである請求の範囲第8項記載の製造法。
- 13. パーフルオロカーポンが、パーフルオロエタンまたはパーフルオロシクロブタンである請求の範囲第8項記載の製造法。
- 14. ラジカル 重合開始剤が金属原子を含まない有機過酸化物である請求の範囲第1項~第13項のいずれかに記載の製造法。
- 15. フルオロポリマーがフルオロエラストマーである請求の範囲第1項~第14項のいずれかに記載の製造法。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/00735

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁷ C08F14/18, C08F2/38, C08K5/14				
According	to International Patent Classification (IPC) or to both na	ational classification and IPC		
B. FIEL	DS SEARCHED			
Minimum	documentation searched (classification system followed Int.Cl ⁷ C08F14/18, C08F2/3	by classification symbols)		
i	1110.01 000114/10, 00012/3	5, C00R3/14		
Document	ation searched other than minimum documentation to the	extent that such documents are included	in the fields searched	
Electronic	data base consulted during the international search (nam	ne of data base and, where practicable, sea	rch terms used)	
	WENT WPI/L "SUPERCRITICAL" in ab		·	
C. DOC	JMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category*	Citation of document, with indication, where ap		Relevant to claim No.	
	US, 4123603, A (E.I. Du Pont de 31 October, 1978 (31.10.78),	Nemours and Company),		
x	Claims		1,5,6,9~11,	
Y	Claims		14,15 2-4,7,8,12,13	
•	& JP, 53-149291 ,A, claims		2-4,7,0,12,13	
	JP, 52-134696, A (Asahi Glass (Co., Ltd.),		
	11 November, 1977 (11.11.77),			
X	Claims; page 3, lower right col Upper right column, line 2	umn, line 17 to page 4,	1-11,13-15	
Y	Claims; page 3, lower right col	umn, line 17 to page 4,	12	
	Upper right column, line 2 (Family: none)			
	JP, 6-345824, A (Tokuyama K.K.) 20 December, 1994 (20.12.94),	' '		
x	Claims; page 3, left column, line	45 to right column, line	1-6,8,9,11,	
Y	50 Claims; page 3, left column, line	45 to right column line	12,14 7,10,13,15	
•	50	45 co right cordinar, rine	,,10,13,13	
Furth	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.		
	al categories of cited documents: ment defining the general state of the art which is not	"T" later document published after the inter priority date and not in conflict with th		
consid	lered to be of particular relevance r document but published on or after the international filing	understand the principle or theory under "X" document of particular relevance; the c	rlying the invention	
date	nent which may throw doubts on priority claim(s) or which is	considered novel or cannot be consider		
cited	to establish the publication date of another citation or other	"Y" document of particular relevance; the c		
"O" docur	of reason (as specified) nent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	considered to involve an inventive step combined with one or more other such	documents, such	
means		combination being obvious to a person "&" document member of the same patent for		
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international search		
24	April, 2000 (24.04.00)	02 May, 2000 (02.05.	00)	
Name and	mailing address of the ISA/	Authorized officer		
	anese Patent Office	Authorized officer		
Facsimile l	Vo.	Telephone No.		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP00/00735

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages (Family: none)	Relevant to claim No
X Y	US, 4166165, A (Asahi Grass Company, Ltd.,), 28 August, 1979 (28.08.79), Claims; column 5, line 40 to column 6, line 2; column 6, line 60 to column 7, line 11 Claims; column 5, line 40 to column 6, line 2; column 6,	1~4,6~14 5,15
Y	Claims; column 5, line 40 to column 6, line 2; column 6, line 60 to column 7, line 11 & JP, 53-143686, A, Claims; page 6, lower left column, line 11 to lower right column, line 17; page 7, lower left column, line 10 to lower right column, line 6	5,15

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

	国際調査報告	国際	出願番号	PCT/JP	00/00735
A. 発明の IntC	属する分野の分類(国際特許分類(I·PC)) l' CO8F14/18、CO8F2/38, CO8K5/14				
D 95736+.	仁 よハ (m)			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
B. 調査を 調査を行った	行った分野 最小限資料(国際特許分類 (IPC))				
IntC	1 C08F14/18, C08F2/38, C08K5/14				
<u> </u>					
最小限資料以	外の資料で調査を行った分野に含まれるもの				
					•
国際調査で使用	用した電子データベース(データベースの名称	: 到本に体田!	た田雪(
DERWE	NT WPI/L アプストラクト中の"SUPER	CRITICAL"	/(_/1166)		
				···	
C. 関連する 引用文献の	ると認められる文献				
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連する	L+1+ Z088	क → 7 60	モのまこ	関連する
			理する図	所の表示	請求の範囲の番号
	US, 4123603, A(E. I. Du Pont de Nemours 31.10月.1978(31.10.78)	and Company)			j
X	特許請求の範囲、				1 5 5 0 - 11
	100100000000000000000000000000000000000				1, 5, 6, 9~11, 14, 15
Y	特許請求の範囲、				2~4, 7, 8, 12, 13
	&JP53-149291, A, 特許請求の範囲				4, 1, 0, 12, 10
,,	JP52-134696, A. (旭硝子株式会社) 11. 11月	. 1977 (11. 11.	77)		
X Y	特許請求の範囲、第3頁右下欄17行目~	第4頁右上欄	2行目、		1~11,13~15
1	特許請求の範囲、第3頁右下欄17行目~	第4頁右上欄	2行目、		12
× C横の統き	にも文献が列挙されている。		.1 = - >	II 1=88.4=2.0	145 ± 4557
		U 777	トノアミ	リーに関するS 	川社を容照。
* 引用文献の 「A」 特に関連)カテゴリー 「のある文献ではなく、一般的技術水準を示す」			された文献	
もの		「丁」国際出	随日又は他 と子居士2	変 先日後に公表	された文献であって 、発明の原理又は理
「E」国際出願	日前の出願または特許であるが、国際出願日	論の理論	解のために	こ引用するもの	
- 以後に公 「L」優先権主	表されたもの 張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行				当該文献のみで発明
日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する。「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の101					
又献(理由を付す) トの文献との、火業者によって自用づきる組合サビ					
「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献 よって進歩性がないと考えられるもの 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「&」同一パテントファミリー文献					
		· 02] [n] — /]	· ~ r / 7	アミソー义献	
国際調査を完了	した日 24.04.00	国際調査報告の	の発送日		
	24. 04. 00		12.05	.00	
関院調査機関の	名称及びあて先	特許庁審査官	-		. 41 9843
日本国	特許庁 (ISA/JP) 便番号100-8915		原田		
東京都	千代田区霞が関三丁目4番3号	電話番号 0:	3 - 3 5 8	31-1101	内線 3495
	· · - •				1 100 0330

		2.7	杏	40	*
- 134	23	E T	-	T-	-

国際出願番号 PCT/JP00/00735

C (統き).		0/00/35
引用文献の	関連すると認められる文献	1 100
カテゴリー*	一	関連する 請求の範囲の番号
	(ファミリー無し)	
	IP6-345824 A () / / / / / / / / / / / / / / / / / /	
x	JP6-345824, A. (トクヤマ株式会社) 20. 12月. 1994 (20. 12. 94) 特許請求の範囲、第3頁左欄45行目〜右欄50行目、	
		1~6,8,9,11, 12,14
Y	特許請求の範囲、第3頁左欄45行目~右欄50行目、	7, 10, 13, 15
	(ファミリー無し)	
	US, 4166165, A(Asahi Grass Company, Ltd.,) 28.8月.1979(28.08.79)	1
X	特許請求の範囲、第5欄40行目~第6欄2行目、第6欄60行目~第7欄11行目	1~4 6~14
Y	が町部ぶり転囲、第5側40分目~第6欄2分目、第6欄60分目~第7牌11分目	5, 15
	&JP53-143686, A. 特許請求の範囲、第6頁左下欄11行目~右下欄17行目、第 7頁左下欄10行目~右下欄6行目	
	・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
.		
	ļ	
		İ
		ļ
		ļ
	ļ	
		1
.		
ļ		

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS	
IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES	
☐ FADED TEXT OR DRAWING	
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING	
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES	
COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS	
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS	
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT	
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY	. •
OTHER:	

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

This Page Blank (uspto)